⑩ 日本国特許庁(JP)

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-257203

⑤Int Cl.⁴

識別記号

43公開 昭和61年(1986)11月14日

B 01 D 13/00 1/16 A 61 M B 01 D 13/04

庁内整理番号 B - 8014 - 4D

7720-4C H-8314-4D

G - 8314 - 4D

審査請求 未請求 発明の数 3 (全9頁)

親水性多孔質膜およびその製造方法 ₩発明の名称

テルモ株式会社

②特 願 昭60-98018

23出 願 昭60(1985)5月10日

井 79発 明 者 笠

人

秋 正

富士市石坂6丁目6番14号 コーポ広見304

則 行 明 者 Ш 小 ⑫発

富士宮市大宮2517番地 テルモ株式会社富士見寮

東京都渋谷区幡ケ谷2丁目44番1号

願 ①出 弁理士 八田 幹雄 邳代 理 人

> 明細 書

1.発明の名称

親水性多孔質膜およびその製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- (1)親水性でかつ水不溶性のポリマーとこの親 水性でかつ水不溶性のポリマーと共通の溶媒を有 する疎水性のポリマーとの混合成分系からなるこ とを特徴とする親水性多孔質膜。
- (2)前記親水性でかつ水不溶性のポリマーが、 ビニルアルコールー酢酸ビニルコポリマーであり、 前記疎水性のポリマーがフッ化ビニリデンホモポ リマーもしくはフッ化ビニリデンと他のモノマー とのコポリマーである特許請求の範囲第1項に記 載の親水性多孔質膜。
- (3) 親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎水性 のポリマーとが共通の溶媒に溶解されている混合 ポリマードープを作成し、前記ポリマードープを 基板上にキャスティングした後、該溶媒と親和性 を有し、かつ少なくとも疎水性のポリマーに対し ては非溶媒となる凝固用溶剤に上記のキャスティ

ングされた混合ポリマードープを接触させ、ポリ マードープ中より溶媒を除去させて該混合ポリマ ードープをゲル化させ、その後凝固用溶剤を該ゲ ル化物より除去することを特徴とする親水性多孔 質膜の製造方法。

- (4)親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎水性 のポリマーとを共通の溶媒に溶解してなる混合ポ リマードープを作成し、前記ポリマードープを基 板上にキャスティングし、溶媒の一部を蒸発させ たのち、該溶媒と親和性を有し、かつ少なくとも 疎水性のポリマーに対しては非溶媒となる凝固用 溶剤中に上記のキャスティングされた混合ポリマ ードープを浸漬し、ポリマードープ中より溶媒を 抽出除去させて該混合ポリマードープをゲル化さ せた後、該ゲル化物を凝固用溶剤中より取り出し て残留する溶媒および凝固用溶剤を蒸発除去させ る特許請求の範囲第3項に記載の親水性多孔質膜 の製造方法。
- (5)凝固用溶剤が、親水性でかつ水不溶性のポ リマーと疎水性のポリマーの双方に対する非溶媒

である特許請求の範囲第3項または第4項に記載 の親水性多孔質膜の製造方法。

(6)親水性でかつ水不溶性のポリマーが、ビニルアルコールー酢酸ビニルコポリマーであり、疎水性のポリマーがフッ化ビニリデンホモポリマーもしくはフッ化ビニリデンと他のモノマーとのコポリマーである特許請求の範囲第3~5項のいずれかに記載の親水性多孔質膜の製造方法。

(7)溶媒がアセトンとジメチルホルムアミドの 混合物あるいはアセトンとジメチルホルムアミド の混合物にアルコール、グリセリンもしくは水を 添加したものである特許請求の範囲第6項に記載 の親水性多孔質膜の製造方法。

(8)凝固用溶剤が、水、フッ化アルキル、水ーアルコール混合物またはフッ化アルキルーアルコール混合物である特許請求の範囲第6項または第7項に記載の親水性多孔質膜の製造方法。

(9) 親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎水性 のポリマーとが共通の溶媒に溶解されておりかつ 該溶媒と親和性を有しさらに該溶媒よりも蒸気分

10項に記載の親水性多孔質膜の製造方法。

(12)溶媒がアセトンとジメチルホルムアミドの混合物あるいはアセトンとジメチルホルムアミドの混合物にアルコール、グリセリンもしくは水を添加したものである特許請求の範囲第11項に記載の親水性多孔質膜の製造方法。

(13)凝固用溶剤が、水、フッ化アルキル、水 ーアルコール混合物またはフッ化アルキルーアル コール混合物である特許請求の範囲第11項また は第12項に記載の親水性多孔質膜の製造方法。 3.発明の詳細な説明

発明の背景

(技術分野)

本発明は、親水性多孔質膜およびその製造方法 に関するものである。詳しく述べると本発明は、 水不溶性でかつ親水性のポリマーと疎水性のポリ マーとの混合成分系からなる親水性多孔質膜およ びその製造方法に関するものである。

(従来技術)

従来、各種の濾過、透析等に用いられる高分子

圧が小さく、かつ少なくとも疎水性のポリマーに対しては非溶媒となる凝固用溶剤を含んでなる混合ポリマードープを、基板上にキャスティングした後、溶媒および凝固用を蒸発させて上記の表気分圧差によって混合ポリマードープを凝固用溶剤より先に溶媒の表ででは、その後該ゲルで表別の存在下にてゲル化させ、その後該ゲルを発音を発することを特徴とする親水性多孔質膜の製造方法。

(10)凝固用溶剤が、親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎水性のポリマーの双方に対する非溶媒である特許請求の範囲第9項に記載の親水性多孔質膜の製造方法。

(11)親水性でかつ水不溶性のポリマーが、ビニルアルコールー酢酸ビニルコポリマーであり、 疎水性のポリマーがフッ化ビニリデンホモポリマーもしくはフッ化ビニリデンと他のモノマーとの コポリマーである特許請求の範囲第9項または第

多孔質膜としては、高い透水性を有するセルロース誘導体、特に酢酸セルロースの多孔質膜が一般的なものであった。しかしながら、このようなセルロース誘導体は、酸、アルカリおよび有機溶剤等に対する耐性の面で劣っており、また熱や圧力等により容易に変形する等の欠点を有しているため、その使用条件範囲は、大幅に限定されるものであった。

疎水性ポリマーを原料として形成した疎水性多孔 質膜に対してアルカリ処理、放射線処理、プラズ マ処理、グラフト処理、酸化処理等を行ない表面 を活性化して親水性を付与する方法である。この ような疎水性ポリマーの表面への親水基の付与に より得られる親水性多孔質膜は、一般に疎水性ポ リマーの有する優れた強度、耐薬剤性等の物性を 享受し得る多孔質膜となるため、親水性を確実に 付与することができれば、透水性と除去効率のバ ランスにおいて優れかつ高強度を有する優れた多 孔質膜を得ることが可能となるが、これらの処理 は工程が複雑であり、また多孔質であるために確 実に親水化できる方法はいまだ確立されていない のが現状である。例えば、水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム等のアルカリ水溶液処理により膜表 面へ親水基を付与する方法(特公昭58-93. 734号等)は、アルカリによって膜強度が低下 する虞れがあり、管理条件が難かしいという問題 点があった。また疎水性ポリマー表面に親水性モ ノマーをグラフト重合させる方法(特公昭5644,098号等)は、疎水性ポリマーが多孔質 物質であるため、孔内部にまで均一にグラフト重 合が進行しにくく、不均一となる虞れが大きかっ た。さらに疎水性多孔質膜をアルコール浸透後水 溶性ポリマー水溶液で処理し、乾燥後膜に付着残 留する水溶性ポリマーを熱あるいは放射線等で処 理し不溶化する方法(特公昭54-17,978 号等)は、アルコール浸透からポリマー水溶液に よる置換までに長時間を費やし、また不溶化処理 の際の熱、放射線等の影響により膜強度の劣化、 膜の細孔の孔径の変化等の起こる虞れが多かった。 したがって、これらの疎水性ポリマーの多孔質膜 は、さらにグリセリン等を表面に塗布するか、あ るいはアルコール等に浸漬させた後、水で置換す るということをおこなったのち使用されている。 II. 発明の目的

従って、本発明は、新規な親水性多孔質膜およびその製造方法を提供することを目的とする。本発明はまた、透水性および機械的強度の優れた親水性多孔質膜およびその製造方法を提供すること

を目的とする。本発明はさらに、親水性付与のための後処理の必要のない親水性多孔質膜およびその製造方法を提供することを目的とする。

これらの諸目的は、親水性でかつ水不溶性のポリマーとこの親水性でかつ水不溶性のポリマーと 共通の溶媒を有する疎水性のポリマーとの混合成 分系からなることを特徴とする親水性多孔質膜に より達成される。

本発明はまた、前記親水性でかつ水不溶性のポリマーが、ビニルアルコールー酢酸ビニルコポリマーであり、前記疎水性のポリマーがフッ化ビニリデンホモポリマーもしくはフッ化ビニリデンと他のモノマーとのコポリマーである親水性多孔質膜を示すものである。

上記諸目的はまた、親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎水性のポリマーとが共通の溶媒に溶解されている混合ポリマードープを作成し、前記ポリマードープを基板上にキャスティングした後、 該溶媒と親和性を有し、かつ少なくとも疎水性のポリマーに対しては非溶媒となる凝固用溶剤に上 記のキャスティングされた混合ポリマードープを 接触させ、ポリマードープ中より溶媒を除去させ て該混合ポリマードープをゲル化させ、その後凝 固用溶剤を該ゲル化物より除去することでなる親 水性多孔質膜の製造方法により達成される。

 上記諸目的はまた、親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎水性のポリマーとが共通の溶媒に溶解されておりかつ該溶媒と親和性を有しさらに該溶媒よりも蒸気分圧が小さく、かつ少なくとも疎水性のポリマーに対しては非溶媒となる凝固用溶剤を含んでなる混合ポリマードープを、基板上にキ

添加したものである親水性多孔質膜の製造方法を示すものである。本発明はさらに、凝固用溶剤が、水、フッ化アルキル、水-アルコール混合物またはフッ化アルキルーアルコール混合物である親水性多孔質膜の製造方法を示すものである。

III. 発明の具体的説明

しかして、本発明の最大の特徴とするところは、 多孔質膜の製造原料であるポリマー溶液中に疎水 性ポリマーと共に親水性でありかつ水不溶性のポ リマーを混入しておく点にある。このように単に 疎水性ポリマーと親水性でありかつ水不溶性のポ リマーとの混合成分系を用いて多孔質膜を製造することで、該多孔質膜の詳細な構造は明らか変はないが、疎水性ポリマーの優れた強度、耐速ないが、破水性ポリマーの優れた強度、耐速ないが、破水性ポリマーの優れた強度、水化された ないが、疎水性ポリマーの優れた強度が明らかとないが、 から、 を見となり、 を見となることが明らかとなった。

以下本発明をより具体的に説明する。 本発明において用いられる疎水性ポリマーは、 マスティングした後、溶媒および凝固用溶剤を蒸発させて上記のキャスティングされた混合ポリマードープ中より蒸気分圧差によって凝固用溶剤より先に溶媒が蒸発除去することで該混合ポリマードープを凝固用溶剤の存在下にてゲル化させ、その後該ゲル化物に残留する溶媒および凝固用溶剤を完全に蒸発除去することでなることを特徴とする親水性多孔質膜の製造方法により達成される。

製膜時に十分な強度を与え得るものであればよいが、望ましくは耐熱性、耐薬剤性等のその他の諸性能において優れた材質であることが例えばポリマーとしてアクリル酸メチル、プロピレンなどの他のエチンで、プロデンを主体とした四フッ化ビニリデンに、フッ化ビニリデンである。ポリマーには、ファ化ビニリデンを主体とした四フッ化レファクリル酸メチル、含まれる。

一方、本発明に用いられる親水性でかつ水不溶性のポリマーは、上記疎水性のポリマーと共通の溶媒を有するものである。従って、親水性でかつ水不溶性のポリマーは、用いられる疎水性ポリマーの種類により種々考えられるが、例えば疎水性ポリマーがポリフッ化ビニリデンである場合、ビニルアルコールー酢酸ビニル共重合体、ポリ 2 -

ヒドロキシエチルメタクリレート、酢酸ビニルー ビニルピロリドン共重合体等のビニルピロリドン のランダムおよびブロック共重合体、ポリメチル メタクリレートーポリエチレングリコールブロッ ク共重合体等のポリエチレングリコールプロック 共重合体、ポリエチレングリコールをソフトセグ メントとするセグメント化ポリウレタン、親水性 アミノ酸と疎水性アミノ酸とのプロックおよびラ ンダムポリアミノ酸等がある。この中でビニルア ルコールー酢酸ビニル共重合体がポリフッ化ビニ リデンと良好な親和性を示すために最も好ましい。 このようなビニルアルコールー酢酸ビニル共重合 体は、常法に従い、ポリ酢酸ビニルの部分ケン化 によって得られ、ケン化度15~60モル%、好 ましくは24~45モル%のものであり、また重 合度は10~1000、好ましくは30~200 程度のものである。

このような親水性でかつ水不溶性のポリマーは、 疎水性のポリマーに対して重量比で10~50%、 好ましくは20~30%含有される。すなわち、

ルアセトアミド、N-メチル-2-ピロリドン、 ヘキサメチルホスホルアミド、テトラメチル尿素、 ジメチルスルホキシド等の遅乾性溶媒が用いられ 得るが、望ましくは、特開昭49-126.57 2 号 お よ び 特 開 昭 5 2 - 1 5 4 , 8 6 2 号 に 示 さ れるように溶媒として蒸気分圧の異なる速乾性溶 媒と遅乾性溶媒との混合物を用いると得られる多 孔質膜の機械的強度が高められる効果が期待でき るのでより望ましい。溶媒が速乾性のものと遅乾 性のものとの混合物である場合、速乾性溶媒と遅 乾性溶媒の重量比が50:50~95:5、好ま しくは70:30~80:20である混合溶媒が 望ましい。また上記速乾性溶媒と遅乾性溶媒のう ち好ましい組合せとしては、速乾性溶媒としての アセトン、メチルエチルケトンまたはテトラヒド ロフランと遅乾性溶媒としてのジメチルホルムア ミド、ジメチルアセトアミドまたはメチルスルホ キシドとの組合せであり、最も好ましくはアセト ンとジメチルホルムアミドの混合物である。また、 さらにこれらの溶媒中には、該溶媒と混和性を有

10%未満であると多孔質膜が十分に親水性を示さない虞れがあり、一方50%を超えると多孔質膜の強度、耐薬品性等の物性が低下してしまう虞れがあるためである。

本発明の親水性多孔質膜は、上記のごとき疎水性ポリマーと親水性でかつ水不溶性のポリマーと を用いて通常の疎水性ポリマーの多孔質膜の製造 方法に若干の変更を加えることにより製造され得る。

すなわち、まず上記の疎水性のポリマーと親水性でかつ水不溶性のポリマーとを共通の溶媒に溶解する。例えば疎水性のポリマーがポリフマーがポリテンで、親水性でかつ水不溶性のポリマーがピニルアルコールー酢酸ピニルチーン、ジェチルプロピルケトン、メチルプロピルケトン、メチルイソプロピルケトン、シクロへキャンキャン等のエーテル類等の速乾性溶媒、ジェチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジェチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジェチャンなア・ファックを受ける。

し疎水性ポリマーに対しては溶解性を示さないが 親水性でかつ水不溶性であるポリマーに対しては 溶解性を示す別の溶媒がある程度、例えば〇~3 〇重量%程度含有されていてもよく、疎水性ポリ マーが相分離を引き起さない範囲で親水性でかつ 水不溶性のポリマーをより良好に溶解し得る。

疎水性のポリマーと親水性でかつ水不溶性のポリマーは、このような共通の溶媒に溶解されて均一な混合ポリマードープ望ましくは1.5~25重量%のポリマー濃度の混合ポリマードープとされる。

次に、この混合ポリマードープをガラス板等の 表面が平滑な基板上にキャスティングする。

次に、基板上にキャスティングされた混合ポリマードープより溶媒を除去し、溶解樹脂の相分離を引き起す組成へと変化させて混合ポリマードープをゲル化させる。一般に、膜を多孔質構造とするためには、公知のごとく析出樹脂の凝集を阻止するためゲル化時に溶媒に混和性を有する非溶媒を存在させておく必要がある。しかしながら、本

発明の製造方法においてゲル化時に存在させられ る凝固用溶剤は、疎水性のポリマーに対しては溶 解性を示さない、つまり非溶媒である必要はある が、親水性でかつ水不溶性のポリマーに対しては、 必ずしも非溶媒である必要はなくある程度溶解性 を示すものであってもかまわない。すなわち、混 合ポリマードープより疎水性のポリマーが先にゲ ル化して骨格となる多孔質構造を形成した後、さ らに溶媒および非溶媒が除去され親水性でかつ水 不溶性のポリマーがゲル化して上記多孔質構造上 に付着しても、多孔質構造を維持しつつ親水性を 示す膜となることが判明したためである。しかし ながら、該凝固用溶剤が、親水性でかつ水不溶性 のポリマーに対してあまり良好な溶解性を示すも のであると、以下に述べるような乾式法において は多孔質構造となり得ない虞れ、また以下に述べ るような湿式法においては、混合ポリマードープ より系外へ親水性でかつ水不溶性のポリマーが拡 散してしまい十分な親水性を得られなくなる虞れ があるために好ましくない。

該凝固用溶剤を混合ポリマードープのゲル化時 に存在させるには、2通りの方法がある。 すなわ ち、その一つは、上記のように混合ポリマードー プを基板上にキャスティングし、溶媒の一部を蒸 発させたのち、該基板上にキャスティングされた 混合ポリマードープを溶媒と混和性を有する該凝 固用溶剤に接触させ(例えば該凝固用溶剤浴中へ 浸漬し)、混合ポリマードープ中から溶媒を凝固 用溶剤と置換し抽出除去してゲル化させる湿式法 であり、他の一つは、上記混合ポリマードープ中 にあらかじめ凝固用溶剤を添加しておき、上記の ように該混合ポリマードープを基板上にキャステ ィングした後、大気中において凝固用溶剤より先 に溶媒を蒸発除去してゲル化させる乾式法である。 なお乾式法において多孔質膜を得る場合、用いら れる凝固用溶剤には、上記のごとき要件に加えて、 さらに、用いられる溶媒の少なくとも一種よりも 蒸気分圧の小さいことが要求される。すなわち、 混合ポリマードープ中に添加された凝固用溶剤が 溶媒よりも蒸気分圧の大きなものであると、キャ

このような凝固用溶剤としては、例えば、疎水 性ポリマーがポリフッ化ビニリデンであり、また 親水性でかつ水不溶性のポリマーがビニルアルコ ールー酢酸ビニル共重合体である場合、水、トリ クロロフルオロメタン(フレオン[®] 11)、ジク ロロジフルオロメタン(フレオン^{®)}12)、テト ラフルオロメタン(フレオン[®] 14)、 1,2‐ジ クロロ- 1,1,2,2-テトラフルオロエタン(フレ ォン[®] 114)およびオクタフルオロシクロブタ ン (フレォン[®] C 3 1 8) 等のフッ化アルキル類、 メタノール、エタノール、プロピルアルコール、 イソプロピルアルコール、ブチルアルコール、イ ソプチルアルコール、sec - プチルアルコール、 tert - プチルアルコール、ペンチルアルコール、 ヘキシルアルコール、ペプチルアルコールおよび オクチルアルコール等の炭素数1~8のアルコー ル類およびこれらの混合物があるが、好ましくは 水、フッ化アルキル、水を主体とする水ーアルコ - ル混合物およびフッ化アルキルを主体とするフ ッ化アルキルーアルコール混合物である。

スティングの後、蒸発の過程において、溶媒より も先に除去されてしまい、ゲル化時に該混合ポリ マードープ中に存在しなくなるので、得られる膜 が多孔質構造とならなくなるためである。

このようにして混合ポリマードープをゲル化させ、多孔質構造を形成した後、該ゲル化物中に存在する凝固用溶剤および残留溶媒を完全に蒸発除去した後、基板より多孔質膜をはがして製品を得る。

以上のようにして得られうる本発明の親水性多 孔質膜は、親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎 水性のポリマーとの混合成分系からなるもので水 のいまするにはポリフッ化ビニリデンを がいマーとして、例えばポリフッ化ビニリデンを の物性の優れたポリマーを用いれば、 該親水性ポリマーの有する優れた物性 を享受し得、また複数の疎水性ポリマーを ることで物性を調整することも可能である。 該親水性多孔質膜の親水性は、 親水性でかった なた彼のポリマーにより与えられているために確実 に付与され得るものである。

このような親水性多孔質膜は、通常膜厚 $30\sim300\mu$ m、好ましくは $50\sim150\mu$ m、平均細孔径 $0.1\sim1.0\mu$ m、好ましくは $0.2\sim0.6\mu$ mのものに調製される。

また本発明の親水性多孔質膜は、親水性でありかつ水不溶性のポリマーと疎水性のポリマーとの混合成分系からなるものであるから、水不溶性のものであるが、さらに水不溶性を確実なものとするために、製膜後、ジアルデヒド、ジイソシアネートなどを用いて架橋することも可能である。

本発明の親水性多孔質膜は、その優れた透水性、 濾過効率、機械的強度ゆえ、種々の分野において 用いられるが、主な用途例としては、薬液、輸液 用ファイナルフィルターおよび製薬フィルター、 人工腎臓、血漿分雌等の人工臓器用膜などがある。

次に、本発明の親水性多孔質膜の具体的作用を 輸液ファイナルフィルターの場合を例にとり説明 する。

第1図に示すように輸液バッグ2に連通する輸

実施例2

ビニルアルコールー酢酸ビニル共重合体 (SMR-80L、信越化学工業 (株)製)4.5重量%と、ポリフッ化ビニリデン (Kynar 301F三菱油化 (株)製)9.0重量%とポリメチルメタクリレート (PRARPET GC-1、協和

液チューブ3の途中には、本発明の親水性多孔質膜1を組込んだファイナルフィルター4が滅菌して取付けられている。輸液は、輸液バッグ2より輸液チューブ3を通りファイナルフィルター4へと滴下される。ここで輸液中に混入した真菌、微粒子等はは「ボールター4を通過し輸液チュータを通りにがある。従って輸液中に混入した真菌、細菌、炎性子等に起因する合併症は防止される。

以下、実施例により本発明をさらに詳しく説明する。

実施例1

ビニルアルコールー酢酸ビニル共重合体 (SMR-80L、信越化学工業 (株)製)5.4重量%と、ポリフッ化ビニリデン (Kynar 301F三菱油化 (株)製)12.6重量%を61.5重量%のアセトンと20.5重量%のジメチルホルムアミド (DMF)に加熱溶解し、室温まで放冷

ガス化学(株)製)4.5重量%のアセトンと36.9重量%のピルンと36.9重量%のピルンと36.9重量%のピルンと36.9重量%のピルンと36.20世ルンのピルンのでは、5000世ルンのでは、5000世ルンのでは、5000世ルンのでは、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界では、5000世界でのでは、5000世界でのでは、5000世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界では、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界でのでは、500世界

比較例1~2

〇. 45 μ m フィルターとして市販されている ニトロセルロース膜(比較例1)およびセルロー ス混合エステル膜(比較例2)について実施例1 と同様に透水率および空孔率を測定した。結果を 第1表に示す。

	<u>第 1 表</u>	
	透水率	空孔率
	(m2/min⋅cmi.°C)	(%)
実施例1	30.6	72.4
実施例2	36.9	74.8
比較例1	13.9	76.6
比較例2	19.6	76.4

IV. 発明の具体的効果

以上述べたように本発明は、親水性でかつ水不溶性のポリマーと、この親水性でかつ水不溶性のポリマーと共通の溶媒を有する疎水性のポリマーとの混合成分系からなることを特徴とする親水性多孔質膜であるから、疎水性ポリマーの有するした。 一般水化され、透水性が高められた多孔質膜であるかられた多の優れた物性を享受であるかられた多いである。 が限外濾過膜、逆浸透膜として好適に使用される ものである。特に親水性でかつ水不溶性のポリマ

さらに、凝固用溶剤が、親水性でかつ水不溶性のポリマーと疎水性のポリマーの双方に対する非溶媒であり、親水性でかつ水不溶性のポリマーが、ピニルアルコールー酢酸ピニルコポリマーであり、疎水性のポリマーがフッ化ピニリデンホモポリマーもしくはフッ化ピニリデンと他のモノマーとのコポリマーであり、さらに溶媒がアセトンとジメ

ーが、ビニルアルコールー酢酸ビニル共重合体であり、また疎水性ポリマーがポリフッ化ビニリデンである場合は、耐熱性、耐薬品性等の良好な性能も兼ね備えた高強度の親水性多孔質膜となり、従来の親水性多孔質膜では適用されなかった広い分野において使用が可能になる。

チルホルムアミドの混合物あるいはアセトンとジメチルホルムアミドの混合物にアルコール、グリセリンもしくは水を添加したものであり、また凝固用溶剤が水、フッ化アルキル、水ーアルコール混合物、フッ化アルキルーアルコール混合物である場合には、親水性多孔質膜としてより優れた物性を有しかつ確実に親水化されたものをより簡単に製造しうるものとなる。

 完全に蒸発除去することでなることを特徴とする 親水性多孔質膜の製造方法であるから、透水性と 除去効率のバランスにおいて優れかつ高強度を有 する優れた親水性多孔質膜を、何ら複雑な後処理 を必要とせず容易に製膜できるものである。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の親水性多孔質膜を用いた輸液 用ファイナルフィルターの使用態様を示す図である。

1 … 親水性多孔質膜、

4 …ファイナルフィルター。

特許出願人

テルモ株式会社

代理人 弁理士 八田 幹



